

Rec'd PCT/PTO 11 MAY 2005

PCT/JP03/14257

日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

10.11.03

10/534407

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日
Date of Application: 2002年11月11日

出願番号
Application Number: 特願2002-327192
[ST. 10/C]: [JP 2002-327192]

REC'D 27 NOV 2003

WIPO PCT

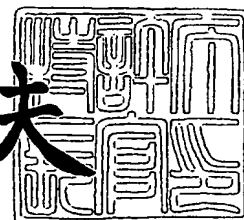
出願人
Applicant(s): 昭和電工株式会社

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2003年10月 8日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

今井康夫



【書類名】 特許願

【整理番号】 SDP4382

【提出日】 平成14年11月11日

【あて先】 特許庁長官 太田 信一郎 殿

【国際特許分類】 D01F 9/00

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区大川町 5 番 1 号 昭和電工株式会
社 研究開発センター内

【氏名】 矢野 幸太郎

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区大川町 5 番 1 号 昭和電工株式会
社 研究開発センター内

【氏名】 土岐 正治

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区大川町 5 番 1 号 昭和電工株式会
社 研究開発センター内

【氏名】 井上 斉

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区大川町 5 番 1 号 昭和電工株式会
社 生産技術センター内

【氏名】 吉田 智明

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区扇町 5 番 1 号 昭和電工株式会社
研究開発センター内

【氏名】 神原 英二

【特許出願人】

【識別番号】 000002004
【住所又は居所】 東京都港区芝大門一丁目 1 3 番 9 号
【氏名又は名称】 昭和電工株式会社
【代表者】 大橋 光夫

【代理人】

【識別番号】 100081086
【住所又は居所】 東京都中央区日本橋人形町二丁目 2 番 6 号 堀口第 2 ビ
ル 7 階 大家特許事務所
【弁理士】
【氏名又は名称】 大家 邦久
【電話番号】 03(3669)7714

【代理人】

【識別番号】 100117732
【住所又は居所】 東京都中央区日本橋人形町 2 丁目 2 番 6 号 堀口第 2 ビ
ル 7 階 大家特許事務所
【弁理士】
【氏名又は名称】 小澤 信彦
【電話番号】 03(3669)7714

【代理人】

【識別番号】 100121050
【住所又は居所】 東京都中央区日本橋人形町 2 丁目 2 番 6 号 堀口第 2 ビ
ル 7 階 大家特許事務所
【弁理士】
【氏名又は名称】 林 篤史
【電話番号】 03(3669)7714

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 043731
【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 0213106

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 気相法炭素繊維、その製造方法及び用途

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 分岐度が 0.15 個/ μm 以上の気相法炭素繊維。

【請求項 2】 分岐度 0.15 個/ μm 以上の炭素繊維を 10 質量%以上含むことを特徴とする気相法炭素繊維。

【請求項 3】 嵩密度が 0.025 g/cm^3 以下である気相法炭素繊維。

【請求項 4】 嵩密度が 0.025 g/cm^3 以下である請求項 1 または 2 に記載の気相法炭素繊維。

【請求項 5】 嵩密度 0.8 g/cm^3 に圧縮したときの比抵抗が $0.025\Omega\text{ cm}$ 以下である請求項 1 乃至 4 のいずれかに記載の気相法炭素繊維。

【請求項 6】 繊維径が $1\sim 500\text{ nm}$ である請求項 1 乃至 5 のいずれかに記載の気相法炭素繊維。

【請求項 7】 炭素源と遷移金属化合物を含む原料液を $3\sim 30$ 度の噴霧角度で噴霧して反応域に供給し熱分解反応させて得られる請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の気相法炭素繊維。

【請求項 8】 原料液噴霧口以外の少なくとも 1 カ所からキャリアガスを供給し、炭素源と遷移金属化合物を含む原料液を噴霧して反応域に供給し熱分解反応させて得られる請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の気相法炭素繊維。

【請求項 9】 炭素源と遷移金属化合物を含む原料液を反応域に噴霧し熱分解反応させて炭素繊維を製造する方法において、 $3\sim 30$ 度の噴霧角度で原料溶液を噴霧することを特徴とする気相法炭素繊維の製造方法。

【請求項 10】 原料噴霧液の平均液滴径が $5\mu\text{m}$ 以上である請求項 9 記載の気相法炭素繊維の製造方法。

【請求項 11】 多重管ノズルより原料液とキャリアガスを反応管内に供給する請求項 9 または 10 に記載の気相法炭素繊維の製造方法。

【請求項 12】 多重管の内一つの管から原料液を供給し、他の管からキャリアガスのみを供給する請求項 11 に記載の気相法炭素繊維の製造方法。

【請求項 13】 2 重管の内管より原料液とキャリアガスを供給し、外管よ

りキャリアガスを供給する請求項 12 記載の気相法炭素繊維の製造方法。

【請求項 14】 3 重管で最内管と外管よりキャリアガスを供給し、中間の管より原料液のみを供給する請求項 12 記載の気相法炭素繊維の製造方法。

【請求項 15】 炭素源と遷移金属化合物を含む原料液を反応域に噴霧し、熱分解反応させて炭素繊維を製造する方法において、原料液噴霧口以外の少なくとも 1 カ所からキャリアガスを供給することを特徴とする気相法炭素繊維の製造方法。

【請求項 16】 3～30 度の噴霧角度で原料溶液を噴霧する請求項 15 に記載の気相法炭素繊維の製造方法。

【請求項 17】 回収した炭素繊維を、さらに非酸化性雰囲気下で、800℃～1500℃に加熱焼成し、次いで非酸化性雰囲気下で2000～3000℃に加熱して黒鉛化处理する請求項 9 乃至 16 のいずれかに記載の気相法炭素繊維の製造方法。

【請求項 18】 結晶化促進化合物としてホウ素、酸化ホウ素、炭化ホウ素、ホウ酸エステル、ホウ酸またはその塩、及び有機ホウ素化合物からなる群から選択される少なくとも一種であるホウ素化合物を、ホウ素換算で0.1～5質量%ドープした後、加熱して黒鉛化处理する請求項 17 に記載の気相法炭素繊維の製造方法。

【請求項 19】 請求項 1 乃至 8 のいずれかに記載の気相法炭素繊維を含有する複合材料。

【請求項 20】 請求項 9 乃至 18 のいずれかに記載の方法で製造した気相法炭素繊維を含有する複合材料。

【請求項 21】 請求項 1 乃至 8 のいずれかに記載の気相法炭素繊維を含有する樹脂組成物。

【請求項 22】 請求項 9 乃至 18 のいずれかに記載の方法で製造した気相法炭素繊維を含有する樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は気相法による炭素繊維の製造方法に関する。さらに詳しく言えば、気

相法により有機化合物を熱分解して分岐の多い炭素繊維を製造する方法、その方法により製造された炭素繊維、及びその炭素繊維を含有する複合材料に関する。

【0002】

【従来技術】

炭素繊維を樹脂等のマトリックス中に分散させることにより、導電性、熱伝導製を付与することが広く一般的に行われている。気相法炭素繊維（Vapor Grown Carbon Fiber：VGCFと略記することがある。）を樹脂中に添加することは、添加量が少なくても導電性、熱伝導性が大きく向上するので樹脂組成物の加工性、成形品の表面外観を損ねることがないので大変有用である（特許文献1：特許第2862578号）。分岐の多い炭素繊維を用いることにより導電性が向上することが知られており（特許文献2：国際公開第02/049412号）、分岐の多い炭素繊維を作製することが望まれている。

【0003】

気相法による炭素繊維製造法の一つに気化法がある（特許文献3：特公平4-13448号）。気化法は有機遷移金属化合物の溶解した有機物の溶液を気化させて加熱帯域中で高温反応させるものである。この方法では分岐の少ない炭素繊維が生成する。一方、原料液滴を反応管壁面に吹き付ける方法により分岐状の炭素繊維を得る方法がある（特許文献4：特許第2778434号）。この方法では、原料液滴が反応管壁面に供給され、反応管壁面で繊維の成長が起こり、反応管を覆った後は、液滴が炭素繊維上に吹き付けられ、繊維上に触媒が生成し、繊維を基板として新たな繊維が成長し、分岐が起き、分岐状炭素繊維が高収率で得られる。

【0004】

【特許文献1】

特許第2862578号公報

【特許文献2】

国際公報第02/049412号パンフレット

【特許文献3】

特公平4-13448号公報

【特許文献4】

特許第2778434号公報

【0005】

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、繊維の成長に有効に利用される触媒の粒子の数を多くし、従来の気相法による炭素繊維に比較してより分岐の多い炭素繊維を提供することを目的とする。

【0006】

【発明の実施の形態】

本発明者は気相法による炭素繊維製造装置（反応管）の反応域への原料液の供給方法等について鋭意検討した結果、高温の保持された反応域に効率的に原料を供給することにより分岐が多く、嵩密度の低い炭素繊維が得られることを見出し本発明を完成した。

すなわち、本発明は以下の気相法炭素繊維、その炭素繊維の製造方法およびその炭素繊維を用いた複合材料からなる。

【0007】

1. 分岐度が 0.15 個/ μm 以上の気相法炭素繊維。
2. 分岐度 0.15 個/ μm 以上の炭素繊維を 10 質量%以上含むことを特徴とする気相法炭素繊維。
3. 嵩密度が 0.025 g/cm^3 以下である気相法炭素繊維。
4. 嵩密度が 0.025 g/cm^3 以下である前項1または2に記載の気相法炭素繊維。
5. 嵩密度 0.8 g/cm^3 に圧縮したときの比抵抗が $0.025\Omega\text{ cm}$ 以下である前項1乃至4のいずれかに記載の気相法炭素繊維。
6. 繊維径が $1\sim 500\text{ nm}$ である前項1乃至5のいずれかに記載の気相法炭素繊維。
7. 炭素源と遷移金属化合物を含む原料液を $3\sim 30$ 度の噴霧角度で噴霧して反応域に供給し熱分解反応させて得られる前項1乃至6のいずれかに記載の気相法炭素繊維。

8. 原料液噴霧口以外の少なくとも1カ所からキャリアガスを供給し、炭素源と遷移金属化合物を含む原料液を噴霧して反応域に供給し熱分解反応させて得られる前項1乃至6のいずれかに記載の気相法炭素繊維。

9. 炭素源と遷移金属化合物を含む原料液を反応域に噴霧し熱分解反応させて炭素繊維を製造する方法において、3～30度の噴霧角度で原料溶液を噴霧することを特徴とする気相法炭素繊維の製造方法。

10. 原料噴霧液の平均液滴径が5 μ m以上である前項9記載の気相法炭素繊維の製造方法。

11. 多重管ノズルより原料液とキャリアガスを反応管内に供給する前項9または10に記載の気相法炭素繊維の製造方法。

12. 多重管の内一つの管から原料液を供給し、他の管からキャリアガスのみを供給する前項11に記載の気相法炭素繊維の製造方法。

13. 2重管の内管より原料液とキャリアガスを供給し、外管よりキャリアガスを供給する前項12記載の気相法炭素繊維の製造方法。

14. 3重管で最内管と外管よりキャリアガスを供給し、中間の管より原料液のみを供給する前項12記載の気相法炭素繊維の製造方法。

15. 炭素源と遷移金属化合物を含む原料液を反応域に噴霧し、熱分解反応させて炭素繊維を製造する方法において、原料液噴霧口以外の少なくとも1カ所からキャリアガスを供給することを特徴とする気相法炭素繊維の製造方法。

16. 3～30度の噴霧角度で原料溶液を噴霧する前項15に記載の気相法炭素繊維の製造方法。

17. 回収した炭素繊維を、さらに非酸化性雰囲気下で、800℃～1500℃に加熱焼成し、次いで非酸化性雰囲気下で2000～3000℃に加熱して黒鉛化処理する前項9乃至16のいずれかに記載の気相法炭素繊維の製造方法。

18. 結晶化促進化合物としてホウ素、酸化ホウ素、炭化ホウ素、ホウ酸エステル、ホウ酸またはその塩、及び有機ホウ素化合物からなる群から選択される少なくとも一種であるホウ素化合物を、ホウ素換算で0.1～5質量%ドープした後、加熱して黒鉛化処理する前項17に記載の気相法炭素繊維の製造方法。

19. 前項1乃至8のいずれかに記載の気相法炭素繊維を含有する複合材料。

20. 前項9乃至18のいずれかに記載の方法で製造した気相法炭素繊維を含有する複合材料。

21. 前項1乃至8のいずれかに記載の気相法炭素繊維を含有する樹脂組成物。

22. 前項9乃至18のいずれかに記載の方法で製造した気相法炭素繊維を含有する樹脂組成物。

【0008】

本発明の炭素繊維の製造において用いられる主原料（必須の原料）は有機化合物と遷移金属化合物である。

炭素繊維の原料となる有機化合物としては、液体状のものであれば使用可能である。具体例としては、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族化合物類、ヘキサン、ヘプタン等の直鎖状の炭化水素類、シクロヘキサン等の環式炭化水素類、メタノール、メタノール等のアルコール類、揮発油、灯油などを使用できるが、芳香族化合物が望ましく、中でもベンゼンが最も望ましい。また、これらの炭素源は単独で、あるいは2種類以上混合して用いることができる。有機化合物は全量液滴として供給してもよいが、一部を液滴として用い、残部は液状あるいはガス状で供給することも可能である。

【0009】

触媒となる遷移金属化合物としては、IVa、Va、VIa、VIIa、VIII族の金属を含む有機及び無機化合物が適する。中でも遷移金属元素の超微粒シードとなる遷移金属化合物であるFe、Ni、Coの化合物（例えば、フェロセン、ニッケロセンなど）が好ましい。

また原料液に助触媒として硫黄源を添加することにより生産性を向上させることができる。硫黄源としては、元素状の硫黄、チオフェン等有機硫黄化合物、硫化水素等無機硫黄化合物を用いることができるが、取り扱いの容易さから炭素源に溶解する硫黄、及びチオフェンが望ましい。これらの硫黄、硫黄化合物は単独で用いてもよいし、2種類以上を併用してもよい。

【0010】

原料液は有機化合物に遷移金属化合物を溶解させて調製する。原料液の液滴を生成させる方法としては図3に示すようにスプレーノズルを用いて噴霧する方法

が適する。

原料液滴は、可能な限り速やかに有機化合物の分解温度以上に設定している反応器の反応域の温度まで昇温することが望ましい。一般に遷移金属化合物の分解温度の方が有機化合物の分解温度に比べ低いので、緩慢な昇温では、炭素繊維の成長前に遷移金属化合物の分解により金属微粒子が生成し、これらの微粒子が衝突し触媒として機能しなくなるまで粒子が成長してしまうからである。スプレーノズルにより高温域に原料液滴を速やかに供給することが、炭素繊維の成長に使用できる触媒粒子を大量生成させるのに有効である。その際、スプレーノズルの形状などにより噴霧角度、液滴径を制御することが重要である。

【0011】

具体的には原料溶液の噴霧角度は3～30度が好ましく、5～25度がより好ましい。ここで噴霧角度とは図1に示すようにノズル先端部を頂点として原料液滴が広がる角度 θ （頂角）を意味する。噴霧角度が30度を超えると液滴が温度の低い反応壁面に衝突し易く、高温部に飛来しない液滴の昇温速度が遅くなり、有効な触媒粒子数が減少し、炭素繊維の分岐が少なくなってしまう。3度未満では高温部を通過してしてしまう液滴が増え原料の反応率が低下し炭素繊維の収率が減少してしまう。

【0012】

また、原料液滴径は5 μ m以上であることが望ましい。好ましくは5～300 μ m、より好ましくは10～100 μ mである。原料液滴径が5 μ m以上未満では気化する速度が早いため液滴が高温部まで飛来しないため、液滴の昇温速度が遅くなり、有効な触媒粒子数が減少するため炭素繊維の分岐が少なくなり、300 μ mを超えると原料の加熱に時間がかかり、原料の反応率が低下する。なお、ここで液滴径は、反応管外で噴霧ノズルに空気を流通させ噴霧を行い、2本のレーザー光を交差させ、干渉縞を通過した粒子により生じた散乱光を一定距離離れた受光器で感知した時の位相差から粒子径を算出するドップラー法により平均径を測定した値である。

【0013】

液滴径、噴霧角度が所定の範囲内であればノズルの形状は特に限定されないが

、液滴径、噴霧角度が容易に調整できる構造のものが望ましい。

具体的には、多重管方式、1流体方式、2流体方式（反応液とキャリアガスをノズル内で混合する内部混合方式あるいはノズル外で混合する外部混合方式）等の構造のものが使用できる。多重管構造、2流体方式等の構造が特に望ましい。2流体方式のものでは原料液供給量、気体供給量により液滴径を制御出来、ノズル部の構造により噴霧角度を制御することができる。

【0014】

多重管構造のものとしては、図2（A）及び（B）に具体的例の縦断面図を示すような2重管構造（図2（A））、3重管構造（図2（B））のものが使用できる。原料液の噴霧角度を制御するために、反応管に供給する少なくともキャリアガスの一部を反応液を供給する管以外から供給することが望ましい。2重管構造において内管から原料液とキャリアガスを送り、外管からキャリアガスを送り、外管からの水素の供給量を多くすることにより噴霧角度を容易に調整することができる。また2重管構造で内管が外管より長いものを用いた方が噴霧角度の調整が容易である。2重管構造のノズルでは、内管の径は好ましくは0.01～2mm、さらに好ましくは0.1～0.5mm、外管と内管外径の隙間は好ましくは0.01～2mm、さらに好ましくは0.1～0.5mmとする。内管の径及び外管と内管外径の隙間が2mmを超えると噴霧が正常に行われずに触媒粒子が成長して繊維が生成しないことがあり、また内管の径及び外管と内管外径の隙間が0.01mm未満だと原料及びキャリアガスの供給量を多くできないため生産性が低くなる。

【0015】

また、3重管構造においては、最内管と外管よりキャリアガスを供給し、中間の管より原料液を供給する。この場合、最内管と外管からのキャリアガス供給速度を速度を調整することにより噴霧角度を容易に3～30度の範囲に調整することができる。最内管の径及び外管と中管及び中管と最内管の隙間は2重管構造の場合と同様に好ましくは0.01～2mm、さらに好ましくは0.1～0.5mmである。

【0016】

遷移金属の触媒としての活性発現、維持のために原料及び触媒を熱分解帯域に

供給するために、少なくとも水素ガスをはじめとする還元性のガスを含むキャリアガスを用いる。キャリアガスの量は炭素源の有機化合物1.0モルに対して1～100モル部が適当である。

キャリアガスを反応管内に導入する場所は特に限定されないが、図3に示すように、原料液噴霧口以外に少なくとも1カ所、好ましくは4カ所から水素ガスを供給することにより、反応管内のガスの流れを乱し、反応壁面からの熱移動を促進し、収率が向上する。

【0017】

反応炉は、通常縦型の電気炉を使用する。反応炉温度は800～1300℃、好ましくは1000～1300℃である。所定の温度に昇温した反応炉へ、原料液とキャリアガスを供給し、反応させ炭素繊維を得る。

【0018】

このようにして得られた炭素繊維は、揮発分除去及び黒鉛化のため熱処理を行うことが好ましい。揮発分除去は反応炉で製造した分岐状繊維を含む炭素繊維を回収し、アルゴンガスなどの非酸化性雰囲気下で、800℃～1500℃に加熱焼成して行われる。次いで、さらに非酸化性雰囲気下で、2000～3000℃に加熱して黒鉛化する。この黒鉛化処理のときに、結晶化促進元素を炭素結晶にドーブ（少量を添加）して結晶性を高める。結晶化促進元素としてはホウ素が好ましい。なお、黒鉛化した微細な炭素繊維は表面が緻密なベールプレーン（六角網目構造の平面）で覆われているので、ホウ素をドーピングするためには結晶があまり発達していない1500℃以下で熱処理された炭素繊維を用いるのが好ましい。結晶性の低い炭素繊維を用いてもホウ素をドーブする（ホウ素化处理）ときに黒鉛化温度まで加熱処理されるので、結晶性の高い炭素繊維を得ることができる。

【0019】

炭素に対するホウ素のドーピング量は一般に5質量%以下であり、0.1～5質量%のホウ素換算量をドーブすることによって効果的に炭素繊維の結晶性を高めることができる。この量になるように結晶化促進化合物として、元素状ホウ素またはホウ素化合物（例えば、酸化ホウ素（ B_2O_3 ）、炭化ホウ素（ B_4C ）、ホウ酸エステル、ホウ酸（ H_3BO_3 ）またはその塩、有機ホウ素化合物）を炭素纖

維に加える。反応率を考慮すると炭素量に対してホウ素化合物はホウ素換算で0.1～5質量%添加すればよい。ただし、ホウ素は熱処理における繊維の結晶化の際に存在すればよく、高結晶化した後の高温処理等によってホウ素が揮散し、添加量よりも濃度が低くなっても構わないので、処理後の繊維中の残留ホウ素（B）量としては概ね0.01質量%以上であれば良い。

【0020】

ホウ素を炭素の結晶内または炭素繊維表面に導入するために必要な処理温度は2000℃以上、好ましくは2300℃以上である。加熱温度が2000℃未満ではホウ素と炭素の反応性が低いのでホウ素の導入が難しい。熱処理の雰囲気は非酸化性の雰囲気、好ましくはアルゴン等の希ガス雰囲気である。熱処理時間が長すぎると焼結が進行して収率が低下するので、中心部の温度が目標温度に達した後にこの温度を1時間以下の保持する程度でよい。

【0021】

本発明の方法で得られる炭素繊維は分岐度が高く、強固な繊維のネットワークを形成しやすいので、樹脂等のマトリックス中に少量添加しただけで導電性、熱伝導性が向上する。本発明で得られる炭素繊維を圧密体にしたときの比抵抗も強固な繊維ネットワークのため低い値を示す。また、本発明で得られる炭素繊維は嵩密度が低く、繊維の毛玉が強固ではなく、樹脂等と混合した場合、分散性が良いという特徴がある。

【0022】

本発明において、炭素繊維の繊維径及び分岐度は、炭素繊維を電子顕微鏡で観察して求められる。分岐度は視野内の全繊維長 ΣL と全分岐点数 b を計測し、分岐度 $=b/\Sigma L$ として算出している。すなわち、繊維単位長さ当たりの分岐点の個数を表わす。本発明の炭素繊維は分岐度が0.15個/ μm 以上であることを特徴とする。分岐度が0.15個/ μm 未満では1質量%程度の少量添加の場合に電気伝導性が殆ど向上しない。さらに、このような分岐度を有する炭素繊維を炭素繊維全体の10質量%以上含有することが電気伝導性の向上の点からより好ましい。

【0023】

従来の気化法では分岐が殆ど存在しない炭素繊維が得られ、また従来の気相法

炭素繊維（V G C F）では分岐度が0.15個/ μ m未満のものしか得られないため、これらの炭素繊維では少量添加の場合に電気伝導性が殆ど向上しない。

【0 0 2 4】

本発明の炭素繊維は嵩密度が0.025 g / c m³以下であることをも特徴とする。ここで、炭素繊維の嵩密度は、再現性を向上させるために、製造した繊維を1000℃で15分間アルゴン雰囲気中で加熱した後、振動機で1分間振動させた試料1 gを100 m lメスシリンダーに入れ、ミクロスパチュラを挿入し1分間試験管タッチミキサーで振動攪拌した後、10回手で攪拌し、ミクロスパチュラを抜き出し、再び試験管タッチミキサーで1分間振動し、試料の体積を測定し、試料の質量と体積から算出した値である。

従来の気化法による炭素繊維の嵩密度は0.03 g / c m³程度であり、また従来の気相法炭素繊維（V G C F）の嵩密度は0.04 g / c m³程度であり、共に少量添加の場合に電気伝導性が殆ど向上しない。

【0 0 2 5】

本発明の炭素繊維の比抵抗の測定方法は、炭素繊維が繊維状であるため、それを嵩密度0.8 g / c m³に圧密したときの圧密体の比抵抗を測定している。比抵抗は0.025 Ω c m以下であることが望ましい。それ以下では、1質量%程度の少量添加の場合に電気伝導性が殆ど向上しない。

炭素繊維の繊維径は特に限定されないが、電気伝導性の向上効果から1～500 n m程度であることが好ましい。更に好ましくは5～200 n mの繊維径を有することが好ましい。

【0 0 2 6】

本発明で得られる炭素繊維は、高い分岐度に基づいて高い電気伝導性、熱伝導性等を有するので、樹脂、金属、セラミックス等のマトリックスと混合して複合材料とすることにより、マトリックスの導電性、熱伝導性等を向上させることができる。

複合材料に用いられる樹脂としては、熱可塑性、熱硬化性いずれも用いることができる。例えば、ポリエチレン（P E）、ポリプロピレン、ナイロン、ウレタン、ポリアセタール、ポリフェニレンスルフィド、ポリスチレン、ポリカーボネ

ート、ポリフェニレンエーテル、ポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリアリレート、ポリスルホン、ポリエーテルスルホン、ポリイミド、ポリオキシベンゾイル、ポリエーテルエーテルケトン、ポリエーテルイミド、テフロン（登録商標）、珪素樹脂、酢酸セルロース樹脂、ABS樹脂、AES樹脂、ABMS樹脂、AAS樹脂、フェノール、ユリア樹脂、メラミン樹脂、キシレン樹脂、ジアリルフタレート樹脂、エポキシ樹脂、アニリン樹脂、フラン樹脂などである。

【0027】

セラミックスのマトリックスとしては、例えば、酸化アルミニウム、ムライト、酸化珪素、酸化ジルコニウム、炭化珪素、窒化珪素などが挙げられる。

金属としては、金、銀、アルミニウム、鉄、マグネシウム、鉛、銅、タングステン、チタン、ニオブ、ハフニウム、並びにこれらの合金及び混合物が挙げられる。

【0028】

【実施例】

以下、実施例及び比較例により本発明を説明するが、本発明は下記の記載により限定されるものではない。

【0029】

実施例 1:

フェロセン0.83kgと硫黄0.059kgをベンゼン14kgに溶解し原料液（原料液中のフェロセン5.5質量%、硫黄0.39質量%）を調製した。縦型加熱炉（内径370mm、長さ2000mm）の頂部に原料供給ノズル（スプレーイングシステム製SU11）を取り付けた図3に示す反応炉系内に窒素ガスを流通し、酸素ガスを追い出した後、水素ガスを流通し、系内を水素ガス雰囲気置換した。その後、反応器の昇温を開始し1250℃まで温度を上げた。ポンプで反応炉ノズルより原料液を130g/min、水素ガスを20L/min、反応管上部フランジより水素ガスを400L/min流通した。原料液の噴霧角度は21度、平均噴霧液滴径は30μmであった。この状態で1時間反応させ、炭素繊維を得た。得られた炭素繊維の嵩密度は0.021g/cm³であった。嵩密度0.8g/cm³に圧縮し

たときの比抵抗が $0.0236\ \Omega\ \text{cm}$ であった。

生成した炭素繊維を電子顕微鏡で観察したところ、平均繊維径約 $80\ \text{nm}$ であった。分岐度を測定すると $0.3\ \text{個}/\mu\text{m}$ であった。得られた炭素繊維の質量を測定したところ、炭化回収率（得られた炭素繊維の質量／供給したベンゼンの質量）は 55% であった。

【0030】

実施例 2：

実施例 1 で得られた気相法炭素繊維を 1000°C で 15 分間焼成した後に 2800°C で 15 分黒鉛化処理したものを、ニーダーを用いてポリアセタール中に分散させコンパウンドを作製した。樹脂に対し気相法炭素繊維は 5 質量％添加した。コンパウンドを熱プレスで成形し、 4 端子法で体積固有抵抗を測定したところ $300\ \Omega\ \text{cm}$ であった。

【0031】

実施例 3：

縦型加熱炉（内径 $370\ \text{mm}$ 、長さ $2000\ \text{mm}$ ）の頂部に図 1（A）の構成の 2 重管原料供給ノズルを取り付けた図 3 に示す反応炉系内に窒素ガスを流通し、酸素ガスを追い出した後、水素ガスを流通し、系内を水素ガス雰囲気に置換した。その後、反応器の昇温を開始し 1250°C まで温度を上げた。

ポンプで反応炉ノズル内管より原料液（フェロセン含量 4.5 質量％、硫黄含量 0.32 質量％のベンゼン溶液）を $50\ \text{g}/\text{min}$ 、水素ガスを $5\ \text{L}/\text{min}$ 、ノズル外管より水素ガスを $10\ \text{L}/\text{min}$ 、反応管上部フランジより水素ガスを $200\ \text{L}/\text{min}$ 流通した。原料液の噴霧角度は 26 度、平均噴霧液滴径は $30\ \mu\text{m}$ であった。この状態で 1 時間反応させ、炭素繊維を得た。得られた炭素繊維の嵩密度は $0.022\ \text{g}/\text{cm}^3$ であった。嵩密度 $0.8\ \text{g}/\text{cm}^3$ に圧縮したときの比抵抗が $0.027\ \Omega\ \text{cm}$ であった。生成した炭素繊維を電子顕微鏡で観察したところ、平均繊維径約 $100\ \text{nm}$ であった。分岐度を測定すると $0.3\ \text{個}/\mu\text{m}$ であった。得られた炭素繊維の質量を測定したところ、炭化回収率（炭素繊維の質量／供給したベンゼンの質量）は 60% であった。

【0032】

実施例 4 :

縦型加熱炉（内径 130 mm、長さ 2000 mm）の頂部に図 2（A）の構成の 2 重管原料供給ノズルを取り付けた図 3 に示す反応炉系内に窒素ガスを流通し、酸素ガスを追い出した後、水素ガスを流通し、系内を水素ガス雰囲気に変換した。その後、反応器の昇温を開始し 1250℃ まで温度を上げた。

ポンプで反応炉ノズル内管より原料液（フェロセン含量 7 質量%、硫黄含量 0.5 質量%のベンゼン溶液）を 18 g/min、水素ガスを 5 L/min、ノズル外管より水素ガスを 10 L/min、反応管上部フランジより水素ガスを 450 L/min 流通した。原料液の噴霧角度は 26 度、平均噴霧液滴径は 20 μm であった。この状態で 1 時間反応させ、炭素繊維を得た。得られた炭素繊維の嵩密度は 0.049 g/cm³ であった。嵩密度 0.8 g/cm³ に圧縮したときの比抵抗が 0.042 Ω cm であった。

生成した炭素繊維を電子顕微鏡で観察したところ、平均繊維径約 9 nm であった。分岐度を測定すると 0.2 個/μm であった。得られた炭素繊維の質量を測定したところ、炭化回収率（得られた炭素繊維の質量/供給したベンゼンの質量）は 15% であった。

【0033】

比較例 1 :

縦型加熱炉（内径 370 mm、長さ 2000 mm）の頂部に 2 流体式ホロコーン原料供給ノズルを取り付けた図 4 に示した装置を用いて炭素繊維を製造した。系内に窒素ガスを流通し、酸素ガスを追い出した後、水素ガスを流通し、系内を水素ガス雰囲気に変換した。その後、反応器の昇温を開始し 1250℃ まで温度を上げた。

ポンプで反応炉ノズル内管より原料液（フェロセン含量 5.5 質量%、硫黄含量 0.39 質量%のベンゼン溶液）を 130 g/min、水素ガスを 20 L/min、反応管上部フランジより水素ガスを 400 L/min 流通した。原料液の噴霧角度は 60 度であった。この状態で 1 時間反応させ、炭素繊維を得た。得られた炭素繊維の嵩密度は 0.04 g/cm³ であった。嵩密度 0.8 g/cm³ に圧縮したときの比抵抗が 0.03 Ω cm であった。

生成した炭素繊維を電子顕微鏡で観察したところ、平均繊維径約 150 nm であった。分岐度を測定すると 0.13 個/ μ m であった。得られた炭素繊維の質量を測定したところ、炭化回収率（得られた炭素繊維の質量/供給したベンゼンの質量）は 60% であった。

【0034】

比較例 2：

比較例 1 で得られた気相法炭素繊維を 1000℃ で 15 分焼成後に 2800℃ で 15 分黒鉛化処理したものを、ニーダーを用いてポリアセタール中に分散させコンパウンドを作製した。樹脂に対し気相法炭素繊維は 5 質量% 添加した。コンパウンドを熱プレスで成形し、4 端子法で体積固有抵抗を測定したところ 100 Ω cm であった。

【図面の簡単な説明】

【図 1】 原料溶液噴霧角度の説明図である。

【図 2】 (A) は発明の方法で使用する原料供給 2 重管例の構造を示す縦断面図、(B) は同じく原料供給 3 重管例の構造を示す縦断面図である。

【図 3】 キャリヤ水素ガスを原料液噴霧口以外から反応管内に導入する 1 例を示す。

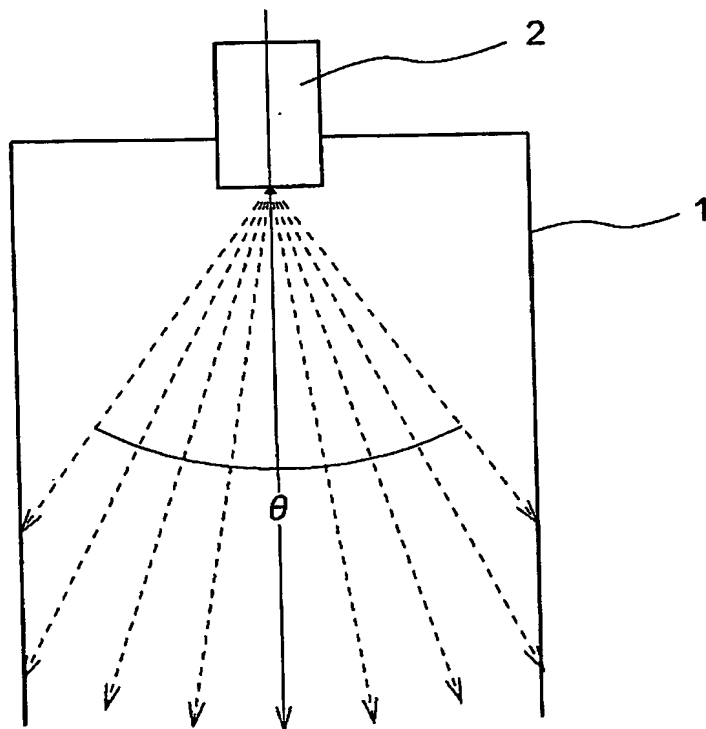
【図 4】 比較例 1 で使用した気相法炭素繊維製造装置の概略断面図である。

【符号の説明】

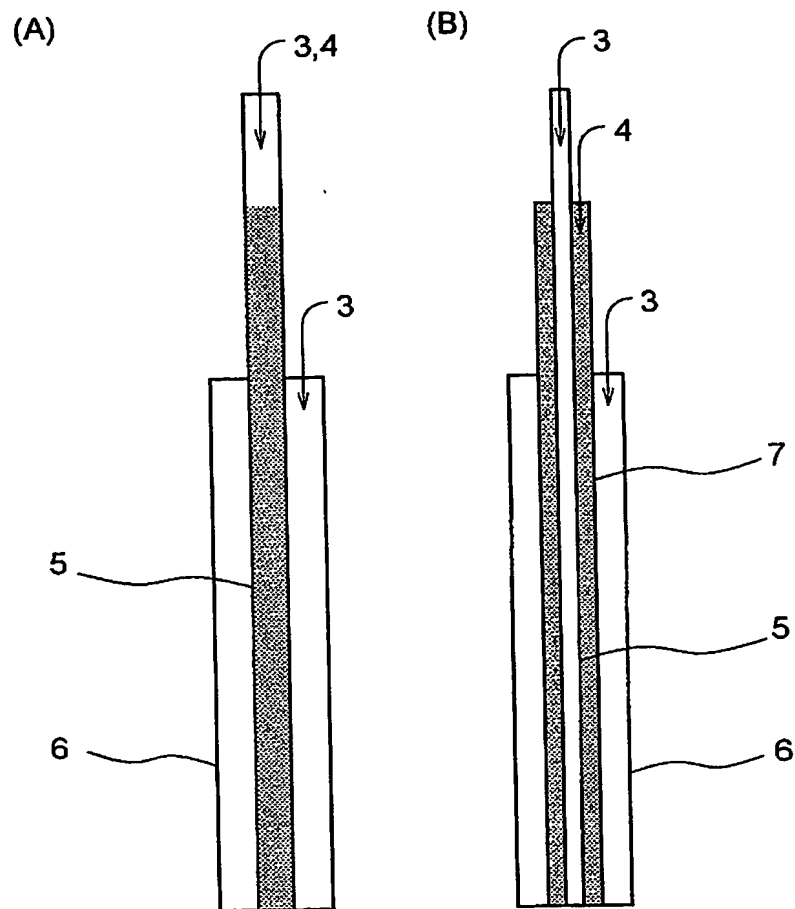
- 1 反応管
- 2 スプレーノズル
- 3 水素（キャリヤガス）
- 4 反応液
- 5 内管
- 6 外管
- 7 中管

【書類名】 図面

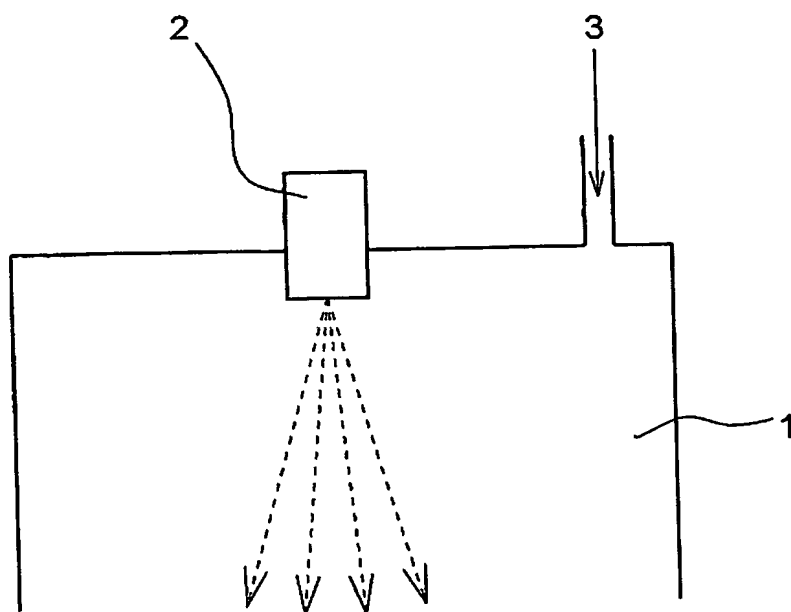
【図 1】



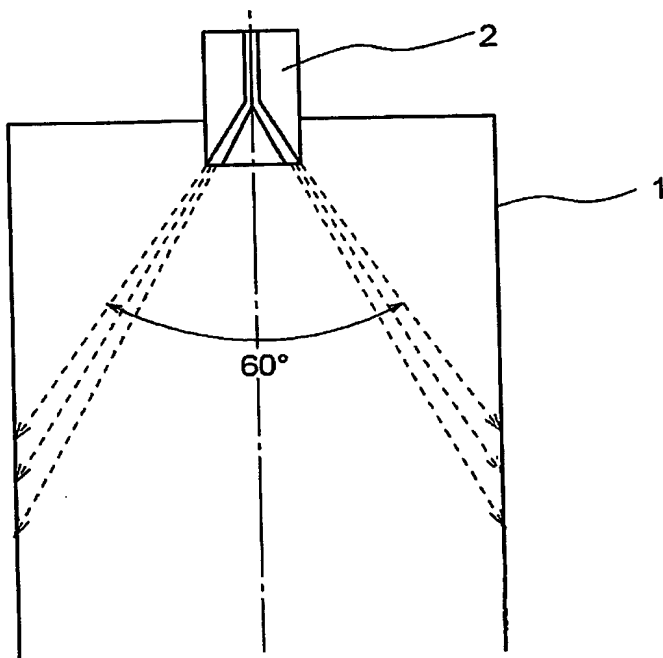
【図 2】



【図 3】



【図 4】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 従来に比較してより分岐の多い炭素繊維及びその製造方法を提供する

。

【解決手段】 分岐度が 0.15 個/ μm 以上及び／または嵩密度が 0.025 g/cm^3 以下である気相法炭素繊維、及び炭素源と遷移金属化合物を含む原料液を反応域に噴霧し熱分解反応させて前記炭素繊維を製造する方法であって (1) $3\sim 30$ 度の噴霧角度で原料溶液を噴霧することを特徴とする方法、 (2)原料液噴霧口以外の少なくとも1カ所からキャリアガスを供給することを特徴とする方法、並びに前記炭素繊維を含有する複合材料。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号	特願 2002-327192
受付番号	50201701213
書類名	特許願
担当官	第六担当上席 0095
作成日	平成 14 年 11 月 15 日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】	000002004
【住所又は居所】	東京都港区芝大門 1 丁目 13 番 9 号
【氏名又は名称】	昭和電工株式会社

【代理人】

申請人	
【識別番号】	100081086
【住所又は居所】	東京都中央区日本橋人形町 2 丁目 2 番 6 号 堀口 第 2 ビル 7 階 大家特許事務所
【氏名又は名称】	大家 邦久

【代理人】

【識別番号】	100117732
【住所又は居所】	東京都中央区日本橋人形町 2 丁目 2 番 6 号 堀口 第二ビル 7 階 大家特許事務所
【氏名又は名称】	小澤 信彦

【代理人】

【識別番号】	100121050
【住所又は居所】	東京都中央区日本橋人形町 2 丁目 2 番 6 号 堀口 第 2 ビル 7 階 大家特許事務所
【氏名又は名称】	林 篤史

次頁無

特願 2002-327192

出願人履歴情報

識別番号

[000002004]

1. 変更年月日

1990年 8月27日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都港区芝大門1丁目13番9号

氏 名

昭和電工株式会社